PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-105146

(43) Date of publication of application: 17.04.1990

(51)Int.Cl.

G03C 7/392G03C 1/42

G03C 7/20

(21)Application number : 63-259121

(71)Applicant: KONICA CORP

(22)Date of filing:

14.10.1988

(72)Inventor: OTA HIDEO

IRIE KOJI

KIDA SHUJI

(54) SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve sharpness and graininess by providing photosensitive silver halide emulsion layers adjacently to a black colloid silver-contg. layer and incorporating a specific compd. into at least one layer of the photograph constituting layers.

CONSTITUTION: Any of the photosensitive silver halide emulsion layers is provided adjacently to the black colloid silver-contg. layer of the silver halide photographic sensitive material having the photograph constituting layers including the red-photosensitive silver halide emulsion layer, the green-photosensitive silver halide emulsion layer and the bluephotosensitive silver halide emulsion layer as well as the black colloid silver-contg. layer on a base and the compd. which scavenges the oxide of a developing agent by reacting with the oxidation product of the developing agent or releases the precursor thereof is incorporated into at least one layer of the photograph constituting layers. The silver halide color photographic sensitive material having the excellent sharpness, graininess, etc., is obtd. in this way.

⑩日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-105146

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

平成2年(1990)4月17日 @公開

G 03 C 7/392 1/42 7/20

6906-2H 7102-2H 6906-2H

未請求 請求項の数 1 (全18頁) 審査請求

国発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

创特 題 昭63-259121

四出 顧 昭63(1988)10月14日

個発 明 田 者 太

秀 夫 東京都日野市さくら町1番地

コニカ株式会社内

潪 ⑫発 明 入

志 康

東京都日野市さくら町1番地

コニカ株式会社内

(72)発 明 渚 修

東京都日野市さくら町1番地

コニカ株式会社内

木 人 コニカ株式会社 の出 額

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

例代 理 弁理士 高月

江

H

明 糊

発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

2 特許請求の範囲

1. 支持体上に赤感光性ハロゲン化銀乳剤層、 緑感光性ハロゲン化銀乳剤層、青感光性ハロゲン 化銀乳剤層及び黒色コロイド銀合有層を含む写真 構成層を有するハロゲン化銀写真感光材料におい て、該黒色コロイド銀合有層に隣接して上記いず れかの感光性ハロゲン化銀乳剤層を有し、かつ該 写真構成層の少なくとも1層が現像主薬の酸化生 成物と反応して該酸化物をスカベンジし得る化合 物あるいはその前駆体を放出し得る化合物を含有 することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感 光材料。

3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ハロゲン化銀カラー写真感光材料に 関するものであり、詳しくはハロゲン化銀カラー 感光材料の粒状性、鮮鋭性の改良に関するもので ある。

(発明の背景)

近年、ハロケン化銀カラー写真感光材料の進歩 は著しく、高感度化、高画質化された感光材料が 次々と世に出され、高画質化技術によりスモール フォーマットのフィルム(例えば110 フィルム、 ディスクフィルム)でも、良好な写真が得られる ようになってきた。更なる高顔質化をめざし、米 国特許第 3,402,046号明細書には、光散乱の少な いハロゲン化銀乳剤粒子を特定した技術が記載さ れ、米国特許第 3,658,536号明細費には、ハロゲ ン化銀カラー写真感光材料特有の感色性の異なる ハロゲン化銀乳剤脂を支持体上に層配置を変える こと等により、主に光学的な有効利用法によって 鮮鋭性を良化する技術が記載されている。一方米 国特許第 3,227,554号明細書には、DIRカプラ - 、DIR化合物を用いた技術が記載され、米国 特許第 2,083,640号明細書には移動性の色素を生 じるようなカブラーを用いた技術が開示され、特 開昭60-128443 号公報には、平均沃化銀含有率の

高いハロゲン化銀を用いる技術が開示され、これ らにより粒状性を良化することが提案されている。

このような新規技術の構築により、地々な とのようで写真感光材料の高画質化は違成でれる ものと考えられるが、DIR化合物はは、その 性上写真性能にとって減感作用、軟調化をられるが 使用方法としておのずから制限され、さらに であり、結果としておい複雑であり、結果ない、合 なこれがであり、はない。 特はであり、はないのでは、ないでは ないればし、好まない。 ないのでは、ないでは、ないでは ないののではない。 ないののではない。 ないののではない。 ないののではない。 ないののはない。 ないののではない。 ないののではない。 ないののではない。 ないののではない。 ないののではない。 ないののはない。 ないののにはない。 ないののにはない。 ないののにはない。 ないののにはない。 ないののにはない。 ないののにはない。 ないののにはない。 ないのにはない。 ないのにはない。 ないのにはない。 ないのにはない。 ないのにない。 ないのにはない。 ないのにはない。

一方、特開昭58-145941 号には、黒色コロイド 銀含有層と感光性ハロゲン化銀乳剤層間の非感光 性層コロイド層を除いた例が記載されており、鲜 鋭性は良化してはいるが、まだまだ満足のいくも

主薬の酸化生成物と反応して該酸化物をスカベン ジし得る化合物あるいはその前駆体を放出し得る 化合物を含有することを特徴とするハロゲン化銀 カラー写真感光材料によって、達成された。

次に本発明の詳細について述べる。



のではない。また、米国特許第 2,688,541号、同 3,206,310 号、同 969,045号、同 1,554,573号に 風色コロイド銀合有層が感光性ハロゲン化銀乳剂 圏に隣接すると接触カブリを生じることが記載されており、黒色コロイド銀合有層と感光性ハロゲン化銀乳剤層 (中間層) を設けることは、当業界では当然のことと考えられてきた。

〔発明の目的〕

本発明は鮮鋭性、粒状性の優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することであり、更に 安価なハロゲン化銀カラー感光材料を提供することを目的とする。

(発明の構成)

本発明の目的は、支持体上に赤感光性ハロゲン 化銀乳剤腐、緑感光性ハロゲン化銀乳剤腐、青感 光性ハロゲン化銀乳剤層及び黒色コロイド銀含有 層を含む写真構成層を有するハロゲン化銀写真感 光材料において、該黒色コロイド銀含有層に隣接 して上記いずれかの感光性ハロゲン化銀乳剤層を 有し、かつ該写真構成層の少なくとも1層が現像

本発明における現像主葉の酸化生成物と反応して該酸化物をスカベンジし得る化合物あるいは、その前駆体を放出し得る化合物(以下「DSR化合物」と称する)は、好ましくは一般式(DSR-I)によって表される。

一 股 式 〔 DSR - I 〕

Coup-(Time)g-Sc

上記一般式 [DSR-I] において、Coupは発色 現像主楽酸化体との反応により (Time)2-Scを放出し得るカブラー残葢を表し、Time はTime-ScがCoupから放出された後、 Scを放出することができるタイミング基を表し、 ScはCoup又はTime-Scから放出された 後、発色現像主薬酸化体を酸化量元反応又はカップリング反応によりスカベンジし得る発色現像主 薬酸化体のスカベンジャーを表し、2は0又は1 を姿す。

更に一般式 [DSR-I] で表される化合物を具体的に説明すると、 Coupで表されるカブラー残茎は、一般にイエローカブラー残蓋、マゼンタカ

ブラー残基、シアンカブラー残基、又は実質的に 画像形成発色色素を形成しないカブラー残基であ り、好ましくは下記一般式 [I a] ないし [I h] で表されるカブラー残基である。

す。

上記一般式(Ig)において、R,は一般式 (II)と同義であり、Rioはアミノ蒸、炭酸アミド基、スルホンアミド基、ヒドロキシル基を表す。

上記一般式 {Ih}において R inはニトロ基、アシルアミノ甚、コハク酸イミド基、スルホンアミド基、アルコキシ基、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基を表す。

また、上記一般式中、(Ic)における lt 0 ~ 3、(If)及び(Ih)における nt 0 ~ 2、一般式(Ig)における nt 0 又は 1 の整数を表し、 l、nが 2 以上のとき、各 R。、 R。及び R i t 各 x、 同一でも異なっていてもよい。

上記各基は、置換基を有するものを含み、好ましい置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、スルボンアミド基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、アルキル基、アルコキシ基、カルボニルオキシ基、アシルアミノ基、アリール基等の他、いわゆるビス型カブラー、ポリマーカブ

上記一般式(I a)において、R iはアルキル基、アリール基、アリールアミノ基を表し、R i はアリール基、アルキル基を表す。

上記一般式(Ib)において、Riはアルキル基、アリール基を表し、Riは、アルキル基、アシルアミノ基、アリールアミノ基、アリールウレイド基を表す。

上記一般式〔Ic〕において、R。は一般式 〔Ib〕のR。と同義であり、R。はアシルアミノ 基、スルホンアミド基、アルキル基、アルコキシ 基、ハロゲン原子を表す。

上記一般式 (Id) 及び (Ie) において、
R tはアルキル基、アリール茲、アシルアミノ基、
アリールアミノ基、アルコキシ基、アリールウレ
イド基、アルキルウレイド基を表し、R。はアル
キル基、アリール基を表す。

上記一般式(III)において、R.はアシルアミノ茲、カルバモイル茲、アリールウレイド茲を表し、R.はハロゲン原子、アルキル茲、アルコキシ茲、アシルアミノ茲、スルホンアミド茲を表

ラーを構成するカブラー部分を含むものが挙げら れる。

上記各一般式における R.~ R.の屋する規油性は目的に応じて任意に選ぶことができ、通常の画像形成カブラーの場合、 R.~ R.の炭素原子数の総和は10~60が好ましく、更に好ましくは15~30である。 又、発色現像により生成する色素を、感光材料中を適度に移動することができるようにする場合には、 該 R.~ R..の炭素原子数の総和は15以下が好ましい。

又、実質的に頭像形成発色色素を生成しないカブラーとは、発色色素を生成しないものの他に、発色色素を生成しないものの他に、所語、流出性色素形成カブラー、処理液中の放射をである。所謂、流出性色素形成カブラーの場合には、R1~R1。の微素原子数の総和は15以下が呼ましく、更にR1~R1。の微模基として少なくとも一つのカルボキシル基、アリールスルホンアミド基、アル

キルスルホンアミド基を有することが好ましい。 前配一般式 [DSR-I] において、Timeで 表されるタイミング蒸は、好ましくは下記一般式 (Ii) 、 (Ii) 又は {Ik] で示される。

式中、Bはベンゼン環又はナフタレン環を完成するのに必要な原子群を表し、Yは-O-、

- S - 又は - N - を表し、前記一般式 [DSR - I] の Coup (カップリング成分) の活性点に結合する。 R R . . 及び R . . は水楽原子、アルキル基又はアリール基を表す。

R:・
上記-C- 基はYに対しオルト位又はパラ位に
R:・
R:・
他方は前記一般式(DSR-I)

置換されており、他方は前配一般式(DSR-I) Scに結合している。

【DSR… I】のCoup(カップリング成分)の活性 点に結合している。Eは電子の不十分なカルボニ ル基、チオカルボニル基、ホスフィニル基又はチ オホスフィニル基等を有している水電子基を設す。 この水電子基EはScのヘテロ原子と結合してお り、DはNu及びEを立体的に関係づけていて、 Coup(カップリング成分)からNuが放出された 後、3 員~7 異環の形成を伴なう反応により分子 内水核魔換を破り、かつそれによってScを放出 することのできる結合基を表す。

又、Scで表される発色現像主楽酸化体のスカベンジャーは酸化還元型のものとカップリング型のものとがある。

一般式(DSR-I)において、Scが酸化還元 反応によって発色現像主薬酸化体をスカペンジするものである時には、該Scは発色現像主薬酸化体を選元し得る基であり、例えばAnger. Chea, int, Ed., 17 875~886 (1978)、The Theory of the Photographic Process第 4 版 (Mac Millan 1977) 11章、特開昭59-5247号等に記載された遺 式中、Y、Rii、Riiは各々、前配一般式 (Ii)と同義であり、Riiは水栗原子、アルキル基、アリール基、アシル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基文は複素環接基を表し、Riiは水栗原子、アルキル基、アリール基、復素環 残茎、アルコキシ基、アミノ基、酸アミド基、スルホンアミド基、カルボキシル基、アルコキシカルボキシル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基又はシアノ基を表す。

又、上記一般式(Ij)で要されるタイミング 葢は、前記一般式(Ii)と同様に、Yが前記一 般式(DSR-I)のCoup(カップリング成分)

R:: の括性点に、又、- C - が S c に結合している。 R::

次に分子内求核嚴機反応によりScを放出する Time 基としては下記一般式 [Ik] で示されるものがある。

一般式〔[k〕

- N u - D - E -

式中、Nuは電子の豊富な酸素、硫黄又は窒素 原子等を有している束核基を表し、前記一般式

元 剂 が 好 ま し く 、 又 現 像 時 に そ れ ら 選 元 剤 を 放 出 で き る 前 駅 体 で お っ て も よ い 。 具 体 的 に は 、 - OH 拡 、 - NH SO * N < R 、 蒸 、 - N < R 、 蒸

(式中、R, R'は水寒原子、アルキル、シクロアルキル、アルケニル、アリールの各基を表す)を少なくとも2つ有するアリール基、複素環基が好ましく、中でもアリール基が好ましく、フェニル基が更に好ましい。

S c の親油性は、上記一般式(I a)~(I h)で表されたカプラーと同様に目的に応じて任意に選ばれるが、本発明の効果を最大限に発揮させるためには、S c の炭素数の総和は 6 ~50、好ましくは 6 ~ 20である。

Scがカップリング反応により発色現像主薬酸化体をスカベンジするものである時には、酸Scは緩々のカブラー残塞であることができるが、好ましくは実質的に画像形成発色色素を形成しないカブラー残塞であり、前述の流出性色素形成カブラー、誤白性色素形成カブラー及び反応活性点に

非難脱性の置換基を有し色素を形成しないWeiss カプラー等を利用することができる。

DSR化合物の具体的化合物としては、例えば英国特許1546837号、特開阳52-150631号、同57-111536号、同57-11537号、同57-138636号、同60-185950号、同60-203943号、同60-213944号、同60-214358号、同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-102647号、同61-107245号、同61-113060号、同61-231553号、同61-233741号、同61-236550号、同61-236551号、同61-238057号、同61-240240号、同61-249052号、阿62-81638号、同62-205346号、同62-287249号等に記載されたものがある。

S c として、酸化還元型スカベンジャーを好ましく用いることができ、この場合には発色現象主薬酸化体を還元することによって発色現像主薬を再利用することができる。

次に一般式 (DSR-I) で表される DSR化合物を 例示するが、本発明は下記例示化合物に限定され ものではない。

D S R - 5

$$\begin{array}{c} C_{\xi} \\ (CH_{\bullet})_{\bullet}CCOCHCONH \\ O \\ NHCO(CH_{\bullet})_{\bullet}O \\ \hline \\ C_{\bullet}H_{\bullet}(t) \\ \end{array}$$

D S R - 6

D S R - 1

D S R - 2

D S R - 3

D S R - 7

D S R - 8

D .S R - 9

D S R - 11

D S R - 12

D S R - 16

OH CONHCH2CH2COOH

O2N

$$C_{11}H_{13}$$

D S R - 17

D S R - 18

D S R - 13

D S R - 14

D S R - 15

$$(CH_3)_1CCOCHCONH - OH C_5H_{11}(t)$$

$$CH_2NCOO - OH C_5H_{11}(t)$$

$$NO_2$$

D S R - 19

D S R - 20

D S R - 21

D S R - 22

D S R - 23

D S R - 24

D S R - 28

D S R - 29

D S R - 30

D S R - 25

D S R - 26

D S R - 27

D S R - 31

$$C_{\varepsilon H_{1}}(\varepsilon)$$

$$C_{\varepsilon H_{1}}(\varepsilon)$$

$$C_{\varepsilon H_{1}}(\varepsilon)$$

D S R - 32

HOOC
$$C_{\theta}$$

NHCO(CH,), CCOCHCONH

NHCO(CH,), 0 C_{θ}

CH, (t)

D S R - 33

D S R - 36

D S R - 42

D S R - 38

$$(CH_3)_1CCOCHCONH$$

NHCO(CH_2) $_2O$
 $C_1H_{11}(t)$



本発明に用いる黒色コロイド銀は例えば米国特 許第2,688,601 号、ドイツ特許第1,096,193 号に 記載されている従来から知られた方法により容易 に調製することができる。本発明に用いる黒色コ ロイド銀の粒子は、好ましくは直径30~20μ mの多分散体よりなっており、その光学的特性は コロイド銀の調製条件により変化するが、本発明 で用いることのできるコロイド銀の分光透過濃度 は、鮮鋭性の点で、550 µmにおける値を1.00 としたときに 4 5 0 μmでの相対値は0.60以上の ものが好ましく、さらに550μmにおける分光 透過濃度値を1.00としたときに 4 5 0 µmでの相 対値は0.70 から1.00、650μmでの相対値は 1.00以上が特に好ましい。これらの値を具体的な 値で示すなら、550 µmでの透過濃度は0.50~ 0.90、450μmでの値は0.35~0.90、650μ mでの値は0.50以上が特に好ましい。

又黒色コロイド銀の銀墜布量は銀に換算して好ましくは $0.50\sim0.40$ g / m であり、特に好ましくは $0.10\sim0.30$ である。現像処理工程での脱銀性、

置する感光性ハロゲン化銀乳剤脂の支持体側に隣接していることが好ましい。

本発明において、DSR化合物は、写真構成層の任意のいずれか少なくとも1層に含有される。好ましくは、黒色コロイド銀合有層に隣接ハロケ政の実質的に同一感色性を有する感光性ハワスは見れているとも1層以上及びごきが収出の少なくとも1層以上及びごまができるであればできればである。展生のではないできができるDSR化合物を、黒色コロイド銀合をはカップリング反応により消色。無量色の色素形成のDSR化合物を、黒色コロイドの色素が成により消色。無量との色素が成なするDSR化合物を、黒色コロイドに添加することが好ましい。

本発明において、DSR化合物は、同一層に 2 種以上含ませることができる。また同じDSR化 合物を異なる 2 つ以上の層に含ませてもよい。

これらのDSR化合物は、乳剤層に含有させる 場合、一般に乳剤層中の銀1モル当たり2×10⁻⁴ ~5×10⁻¹モルが好ましく、より好ましくは1

ハレーション防止性能、更にはオートデートカメ う適性としてハロゲン化銀カラー写真感光材料の 裏面より光学露光にて撮影日時を形成する際のデ ークの鮮明性の点からも、上述の範囲が好ましい。

黒色コロイド銀含有層は、支持体に最も近く位

×10^{**}~1×10⁻¹モルを用いる。

又、非感光性層に添加する場合は、隣接する感光性ハロゲン化銀乳剤層及び該乳剤層と感色性を同じくする乳剤層中の銀1モル当り、2×10⁻¹~5×10⁻¹モルが好ましく、より好ましくは1×10⁻¹~1×10⁻¹モルである。

これらのDSR化合物を本発明の感光材料のハロゲン化銀乳剤層中又は他の写真構成層層中に含有せしめるには、該DSR化合物がアルカリ可溶性である場合には、乳剤乃至は塗布液にアルカリ性溶液として添加してもよく、油溶性である場合には、例えば米国特許第2,322,027 号、同第2,801,171 号、同第2,272,191 号及び同第2,304,940 号各明細書に記載の方法に従って、DSR化合物を高沸点溶媒に、必要に応じて低沸点溶媒を併用して溶解し、微粒子状に分散してハロゲン化銀乳剤等に添加するのが好ましい。

上記のDSR化合物は、特開昭57-138638 号、同57-155537 号、同57-171334 号、同58-111941 号、同61-53643号、同84646 号、同61-86751号、

周61-102646 号、同61-102647 号、同61-107245 号、同61-113060 号等に記載された方法によって 合成することが出来る。

本発明の感光材料に用いるハロゲン化銀乳剤と しては、通常のハロゲン化銀乳剤の任意のものを 用いることができる。

該乳剤は、常法により化学増感することができ、 増感色素を用いて、所望の被長域に光学的に増感 できる。

本発明においては、ハロゲン化銀粒子の少なく とも一部に、減感剤を含有したものを用いること ができる。

広い露光ラチチュードを得るために、平均粒径の異なるハロゲン化銀粒子を混合使用することもできるが、粒径の小さい低感度ハロゲン化銀粒子のかわりに、波感剤を含有するハロゲン化銀粒子を用いれば、ハロゲン化銀粒子の感度を変えることなく、平均粒径差を小さくすることができ、更に平均粒径が等しく、かつ感度の異なるハロゲン化銀粒子の混合使用も可能となる。

ることが好ましい。

又、これら金属イオンのドーピング量は金属イオンの種類、ハロゲン可銀粒子の粒径、金属イオンのドーピング位置、目的とする感度等により種々異なるが、ハロケン化銀1モルに対して10⁻¹⁷~10⁻²モルが好ましく、特に10⁻¹⁵~10⁻⁴モルが好ましい。

又、金属イオンがR h イオンの場合はハロゲン 化銀 [モルに対して 1 0 ***~ 1 0 ***モルが好ま しく、特に 1 0 *** ~ 1 0 **モルが好ましい。

更に金属イオンの種類、ドーピング位置及びドーピング量を選ぶことにより、ハロゲン化銀粒子に対して、種々の異なる感度資質を与えることができる。

ドーピング援が10^{-*}モル/Ag X モル以下では粒子の生長に大きな影響を与えることが少ないので、同一の粒子生長条件ひいては同パッチでの生長としても、粒径分布の小さいハロゲン化銀粒子を調製することができる。

ドーピング条件を翼にしたハロゲン化銀粒子を

即ち、減感剤を含有するハロゲン化銀粒子を用いることにより、粒子全体の変動係数を小さくしても、広い露光ラチチュードを得ることができる。

同一環境に曝されるこれら変動係数の小さいハロゲン化銀粒子は、経時変化及び現像処理の変動に対する写真性能が安定化されるので、好ましい。さらに生産技術の面から見ると、感度の異なるハロゲン化銀粒子の混合系を問バッチで化学増感することも可能となる。

減感材としては、金属イオンの他、かぶり防止 剤、安定剤、減感色素等、種々のものが使用でき ス

その中でも、金属イオンドーピング技術が好ま しい。

ドーピングに用いる金属イオンとしては、Cu, Cd, Zn, Pb, Fe, Te, Rb, Bi, Ir, Au, Os, Pd等の金属イオンが挙げられ、これらの金属イオンは例えばハロゲノ錯塩等として用いることができ、又、2種以上併用して用いることもできる。またドーピング中のハロゲン化銀懸濁系のp H は、5 以下であ

実用に供する条件に整えた後、これらを所定量比で混合し同一パッチに調え化学増盛をかけることも可能である。各ハロゲン化銀粒子はその資質に基づいて増感効果を受容し、感度差、混在比によって広いラチチュードを有する乳剤が得られる。

更に本発明に用いるハロゲン化銀乳剤には、カブリ防止剤、安定剤等を加えることができる。該 乳剤のバインダーとしては、ゼラチンを用いるの が有利である。

乳剤層、その他の親水性コロイド層は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不溶性又は難溶性 合成ポリマーの分散物 (ラテックス) を含有させ ることができる。

カラー写真用感光材料の乳剤層には、カプラーが用いられる。即ち、本発明において赤感性、緑 感性、青感性ハロゲン化銀乳剤層には、各々所望 の発色を行うカプラーを任意に用いることができ る。

更に色補正の効果を有しているカラードカプラ 一、競合カプラー及び現像主薬の酸化体とのカッ プリングによって現像促進剤、現像剤、ハロゲン 可銀溶剤、色調剤、硬膜剤、カブリ剤、カブリ防 止剤、化学増感剤、分光増感座、及び減感剤のよ うな写真的に有用なフラグメントを放出する化合 物を用いることができる。

感光材料には、フィルター層、ハレーション防止層、イラジエーション防止層等の補助層を設けることができる。これらの層中及び/又は乳剤層中には現像処理中に感光材料から流出するかもしくは漂白される築料が含有させられてもよい。

感光材料には、ホルマリンスカベンジャー、整 光増白剤、マット剤、滑剤、画像安定剤、界面活 性剤、色カブリ防止剤、現像促進剤、現像遅延剤 や漂白促進剤を添加できる。

本発明は、カラーネガフィルム、カラーリバー サルフィルム等に特に有用である。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート した紙、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 バライタ紙、三酢酸セルロース等任意のものを用 いることができる。

ゼラチン

第2層;中間層 (IL-I) U V 吸収剤 (U V ~ 1) 0.01 高沸点溶媒 (O i l - 1) 0.01 1.5 ゼラチン 第3圈;低感度赤感性乳剤層 (RL) 沃奥化銀乳剂 (Em-1-①) 沃奥化銀乳剤 (Bm-2-①) 0.2 增感色素 (SD-1) 4.0×10 ⁴ (モル/銀1モル) 增感色素 (SD-2) 4.0×10-4 (モルノ銀1モル) 增感色素 (SD-3) 0.8×10-4 (モル/銀1モル) シアンカプラー(C-1) 0.65 「カラードシアンカプラー(C C - 1) 0.06 DIR化合物(D-I) 0.004 高沸点溶媒 (Oile-1) 0.6 ゼラヂン 1.5

本発明の感光材料を用いて色器画像を得るには 露光後、通常知られているカラー写真処理を行う ことができる。

(実施例)

以下に本発明の具体的実施例を述べるが、本発明の実施の態様はこれらに限定されない。

以下の全ての実施例において、ハロゲン化銀写 真感光材料中の添加量は特に記載のない限り1㎡ 当りのグラム数を示す。又、ハロゲン化銀及びコ ロイド銀は、銀に換算して示した。

実施例1

トリアセチルセルロールフィルム支持体上に、 下記に示すような組成の各層を順次支持体側から 形成して、多層カラー写真要素試料-101を作 製した。

試料-101(比較)

第1層;ハレーション防止層(HC-1)

黒色コロイド銀 0.20

U V 吸収剤 (U V − 1) 0.20

高沸点溶媒 (Oi l-1) 0.20

第4層;高感度赤感性乳剤層 (RH)

沃奥化銀乳剂 (Em-3-①) 0.8

增感色素 (SD-1) 3.5×10⁻⁴

(モル/銀1モル)

增感色素(SD-2) 3.5×10⁻⁴

(モルノ銀1モル)

坳感色紫 (SD-3) 0.2×10~⁴

(モル/銀1モル)

vrvnre-(c-2) 0.16

カラードシアンカプラー (CC-1)

0.03

D I R 化合物 (D - 2)

0.007

高沸点溶媒 (01 &-1)

0.2

第5層;中間層 (·IL-2)

ゼラチン

ゼラチン 0.7

第6圈;低感度緑感性乳剤層 (GL)

增感色素 (SD-4) 8.0×10⁻⁴

1.5

特開平2-105146 (12)

(モル/銀1モル)	カラードマゼンタカブラー (С M - 2)
增感色素 (SD-5) 1.6×10⁻⁴	. 0.04
(モル/銀iモル)	DIR化合物 (D-3) 0.006
マゼンタカプラー(M - 1) 0.1	高沸点溶媒 (Oile-2) 0.5
マゼンタカプラー (M - 2) 0.2	1 m
カラードマゼンタカプラー (CM-1)	第8層;イエローフィルター層(YC)
•	- 数色コロイド銀 0.1
DIR化合物 (D-3) 0.02	色污染防止剤 (SC-1) 0.1
D 1 R 化合物 (D - 4) 0.00	(高沸点溶媒 (Ó i l - 3) 0.1
高沸点溶媒 (Oil-2) 0.3	
	第 9 層 ; 低感度脅感性乳剂層 (BL)
第7層;高感度緑感性乳剤層 (GH)	沃臭化銀乳剤 (Bm-1-①) 0.25
沃奥化銀乳剤 (Em - 3 - ①) 0.7	
	趙感色素 (SD-10) 1.1×10⁻³
(モルノ銀1モル	(モルノ銀1モル)
- 增感色素 (SD-7) 4.5×10-4	
) イエローカプラー(Y - 2) 0.1
增感色素 (SD-8) 1.0×10⁻⁴	
) 高沸点溶媒 (Oile-3) 0.3
	. ゼラチン 1.0
foot and 12 and only only only only of the St. (15 11)	ホルマリンスカベンジャー (H S - 2)
第10層;高感度青感性乳剤層(BH)	0.2
沃奥化銀乳剂 (Bm-3-①) 0.3	
沃奥化銀乳剤 (Em-1-①) 0.1	第12層;第2保護曆 (PRO-2)
) 界面活性剤(SU-1) 0.005
增感色素 (SD-10) 3×10⁻³	アルカリ可溶性マット剤) (平均粒径 2 μm) 0.05
(モル/銀1モル	
$(1 + 1)^{2} + (1 + 1) = 0.30$	
$4xu - b7^{\circ}5 - (Y - 2)$ 0.05	(平均粒径 3 µ m) 0.05
高沸点溶媒 (O 1 ℓ - 3) 0.07	(平均粒径 3 μm) 0.05 滑り剤 (WAX-1) 0.04
高沸点溶媒 (Oi l - 3) 0.07 ゼラチン 1.1	(平均粒径 3 μm) 0.05 滑り剤 (WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5
高沸点溶媒 (O 1 ℓ - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層 ; 第1 保護層 (PRO-1)	 (平均粒径3μm) 0.05 滑り剤(WAX-1) ゼラチン 600 0.04 0.05 600 600<
高沸点溶媒 (Oi l - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層 : 第1 保護層 (PRO-1) 微粒子沃臭化銀乳剤	(平均粒径 3 μm) 0.05 滑り剤 (WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5 尚各層には上記組成物の他に塗布助剤 Su-2、 分散助剤 Su-3, Su-4、硬膜剤 H-1, H
高標点溶媒 (Oi l l - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層 ; 第 1 保護層 (PRO-1) 微粒子沃奥化銀乳剤 (平均粒径0.08 μ m A g I 2 モル%) 0.	 (平均粒径3μm) 0.05 滑り剤(WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5 尚各層には上記組成物の他に塗布助剤Su-2、分散助剤Su-3、Su-4、硬膜剤H-1、H 2 -2、安定剤ST-1、かぶり防止剤AF-1、
高線点溶媒 (Oi l e - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層 : 第1 保護層 (PRO-1) 微粒子沃奥化銀乳剤 (平均粒径0.08 μ m A g I 2 モル%) 0.16	 (平均粒径3μm) 0.05 滑り剤(WAX-1) ゼラチン 尚各層には上記組成物の他に塗布助剤Su-2、分散助剤Su-3, Su-4、硬膜剤H-1, H 2 つ2、安定剤ST-1、かぶり防止剤AF-1、AF-2を添加した。
高沸点溶媒 (Oi & - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層 ; 第1 保護層 (PRO-1) 数粒子沃臭化銀乳剤 (平均粒径0.08 μ m A g I 2 モル%) 0.00 U V 吸収剤 (U V - 1) 0.10 U V 吸収剤 (U V - 2) 0.00	 (平均粒径 3 μm) 0.05 滑り剤 (WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5 尚各層には上記組成物の他に塗布助剤Su-2、分散助剤Su-3、Su-4、硬膜剤H-1、H 2 安定剤ST-1、かぶり防止剤AF-1、AF-2を添加した。 用いた乳剤は、下記のとおりである。
高線点溶媒 (Oi l l - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層;第1保護層(PRO-1) 微粒子沃臭化銀乳剤 (平均粒径0.08μmAgI2モル%)0.10 UV吸収剤(UV-1) 0.10 UV吸収剤(UV-2) 0.05 高沸点溶媒(Oi l - 1) 0.1	(平均粒径 3 μm) 0.05 州り削(WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5 尚各層には上記組成物の他に塗布助削Su-2、 分散助削Su-3, Su-4、硬膜削H-1, H 2 -2、安定削ST-1、かぶり防止削AF-1、 AF-2を添加した。 用いた乳剤は、下記のとおりである。 Em-1-①
高沸点溶媒 (Oi & - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層;第1保護層 (PRO-1) 微粒子沃臭化銀乳剤 (平均粒径0.08μmAgI2モル%) 0.1 UV吸収剤 (UV-1) 0.10 UV吸収剤 (UV-2) 0.03 高沸点溶媒 (Oi & -1) 0.1 高沸点溶媒 (Oi & -4) 0.1	(平均粒径 3 μm) 0.05 滑り剤 (WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5 尚各層には上記組成物の他に塗布助剤 Su-2、 分散助剤 Su-3、Su-4、硬膜剤 H-1、H 2 -2、安定剤 ST-1、かぶり防止剤 AF-1、 AF-2を添加した。 用いた乳剤は、下記のとおりである。 Em-1-① 平均粒径0.46μm,
高線点溶媒 (Oi l l - 3) 0.07 ゼラチン 1.1 第11層;第1保護層(PRO-1) 微粒子沃臭化銀乳剤 (平均粒径0.08μmAgI2モル%)0.10 UV吸収剤(UV-1) 0.10 UV吸収剤(UV-2) 0.05 高沸点溶媒(Oi l - 1) 0.1	(平均粒径 3 μm) 0.05 滑り剤 (WAX-1) 0.04 ゼラチン 0.5 尚各層には上記組成物の他に塗布助剤Su-2、 分散助剤Su-3、Su-4、硬膜剤H-1、H 2 -2、安定剤ST-1、かぶり防止剤AF-1、 AF-2を添加した。 用いた乳剤は、下記のとおりである。 Em-1-Φ 平均粒径0.46μm, 平均沃化銀含有率 7.0モル%,

低沃化銀(2モル%) 含有型乳剂

E m - 2 - ①

平均粒径0.30 µ m,

平均沃化銀含有率 2.0モル%,

単分散性(分布の広さ18%)の表面

奥化银乳剂

E m - 3 - 0

平均粒径0.81 µ m,

平均沃化銀含有率 7.0モル%,

単分散性(分布の広さ16%)の表面

低沃化銀(1.0モル%) 含有型乳剤

また、上記試料に用いた化合物は、下記のとお りである。

以下命自

S D - 1

SD-2

S D -- 3

S D - 5

S D ~ 6

S D - 7

S D - 8

S D - 9

S D - 10

C - 1

C -- 2

C C - 1

C M - 1

C M - 2

D - 2

U V - 1

後記試料に用いるDSR化合物は、各々の写真 構成層に添加するに際しては、該化合物と同重量 の高沸点有機溶媒(トリクレジルホスフェート) 及び酢酸エチルに溶解し、界面活性剤と共にコロイドミルにて乳化分散したものを使用した。

第1層の黒色コロイド銀は米国特許第2,688,60 1 号の実施例 4 に従って製造したものを用いた。 また、以下のように写真要素試料 102~109を作製した。

試料102~109

試料101の第2層を除いた試料105、及び、 試料101,105の第1層に第1表に示すDS R化合物(g/m)を添加した試料102~10 4,106~109を作製した。

このようにして作製した各試料を、白色光を用いてウエッジ露光 (矩形波チャート露光) したのち、下記の現像処理を行った。

処理工程 (38 t)

発色	現像	3分15秒
深	Ė	6分30秒
水	洗	3分15秒
定	若	6 分 3 0 秒
水	洗	3分15秒
安定	化	1分30秒
乾	燥	

各処理工程おいて使用した処理液組成は下記の 通りである。

<発色現像液>

4-アミノー 3-メチルー N-エチルーN(β-ヒドロキシエチル) アニリン・硫酸塩
4.75 g
無水亜硫酸ナトリウム
ヒドロキシアミン・1/2 硫酸塩
2.0 g
無水炭酸カリウム
臭化ナトリウム
ニトリロ三酢酸・3 ナトリウム塩
(1 水塩)
2.5 g

水酸化カリウム

1.0 g

水を加えて1 ℓとする。

<漂白液>

エチレンジアミン四酢酸鉄 (II)

アンモニウム塩

100 ន

エチレンジアミン四酢酸 2

アンモニウム塩

10.0 g

臭化アンモニウム

150.0 g

氷酢酸

10 m ℓ

水を加えて1ℓとし、アンモニウム水を用いて

p H = 6,0に調整する。

<定着液>

チオ硫酸アンモニウム

175.0 g

無水亜硫酸ナトリウム

8.5 g

メタ亜硫酸ナトリウム

2.3 g

水を加えて 1 & とし、酢酸を用いて p H=6.0 に調整する。

<安定液>

ホルマリン (37%水溶液)

1.5m £

コニダックス (コニカ株式会社製)

7.5m £

水を加えて10とする。

得られた処理済試料について、カブリと、下記 要領でMTF及びRMS値を測定した。

即ち、鮮鋭度については、矩形チャート露光した試料をサクラマイクロデンシトメーターモデルPDM-5タイプAR(コニカ(株)製)でスリット幅が縦300μm、横2μmの幅のスリットで濃度測定を行い、入力に対する解像度を百分率値で求め、MTF(Modulation Transfer Function)値を求めた。空間周波数が30本/mmでのMT

Fの相対値 (試料 No. 1 0 1 を 1 0 0 とした) で示した。

RMS値は、最小濃度+0.7の濃度を開口走査 面積250μm²のマイクロデンシトメーターで 走査した時に生じる濃度値の変動の標準偏差の1 000倍値を求め、試料M101を100とした RMSの相対値で示した。

カブリは、各試料ごとの前述の処理工程を施した場合と、発色現像を除く前述の処理工程を施した場合の最小濃度の差を、比較試料 1 0 1 の最小濃度差を 0 とした相対値で示した。

結果を第1 表に示した。

下余良

4 1	RMS	100	100	85	83	102	88	S.	8	93
赤怒光性層の特性	MTF	100	101	101	100	105	108	110	109	109
赤翅光	カブリ	0	0	0	0	+0.04	+0.02	+0.01	0	+0.01
\$ 5 1	E T C E 7 &	歓	南	南	늎	#	雜	載	雑	#E
	态加量		0.03	0.04	0.04		0.03	0.04	0.04	0.05
第 1 題	DSR化合物		DSR-27	DSR-27	DSR-14	,	DSR-27	DSR-27	DSR-14	DSR-30
	ā.	(IF (K) M)	(比較例)	(比较例)	(比較期)	(比較例)	(本条明)	(本宏明)	(本路班)	(本発明)
1	s	101	102	103	104	183	106	101	108	109

-544-

第1表より明らかなように、本発明の試料106~109は、赤感光製層のカブリMTF、RMS特性が、比較試料101~105に比べ改良されていることがわかる。比較試料105は比較試料101から第2層を除くことにより、カブリ、RMSの劣化が認められるものの、本発明に係る試料106~109では、第2層を除いても、第1層にDRS化合物を含むことにより、カブリを抑え、かつ、MTF、RMSの改良効果が認められる。

実施例-2

次のように試料110~118を作製した。

(試料110~118)

試料 1 0 1 の第 1 層にカラードカプラー C C - 1 、 C M - 1 を第 2 表に示す量添加し、試料 1 0 2 ~ 1 0 9 と同様に、試料 1 1 0 ~ 1 1 8 を作製した。前配と同様の処理及び測定を行い、得られた結果を第 2 表に示した。

第2表より、本発明の試料115~118は、比較試料101及び110~114に比べ、MTFが改良されており、特に第1層にカラードカプラーを含むことによりMTFの改良効果が著しいことがわかる。

実施例-3

次のように試料 1 1 9 ~ 1.2 9 を作製した。

(試料119~129)

試料101の、第3.4階のメインカプラーであるC-1,C-2,C-3の1部を、DSR化合物/メインカプラーモル比で第3表に示すDSR化合物種とその量に変更し、更に第2層を除いた試料119~129を作製した。前記と同様の処理及び測定を行い、得られた結果を第3表に示した。



		8	趣		第2篇	撤	光供層の4	恭
	オラード	政治職	DSR化合物	脚類級	の有無			
						オイジ	MTF	RMS
		ļ		١	фr	0	180	8
			DSR-19	0.04	極	0	101	86
	cc-1	0.03		1	橅	0	101	100
- 1	CC-1	0.04	-		鞭	0	103	8
	CC-1 CM-1	0.02			(pr		102	88
1	CC-1	0.04	DSR-19	0.04	鞭	0	103	88
			DSR-19	0.04	瓶	+0.01	107	8
	CC-1	0.05	DSR-19	0.04	**	0	112	96
	C C - 1	0.04	DSR-19	0.04	¥	+0.01	118	88
	CC-1	0.02	DSR-19	0.04	莱	+0.01	116	88
٦	***************************************		,				-	

战料	第 1 階			第2層	第3, 4	赤感光性層の特性				
A. A.	カラードカブラー	添加量	DSR化合物	添加量	の有無	DSR化合物	添加比(W/D	カブリ	мтғ	RMS
101 (比較多数)					有			0	100	100
119(比較別	cc-1	0.04	DSR-30	0.04	有			0	102	99
120(比較例					有	DSR-27	10	0	101	90
121 (比較例)	***************************************	—	,		有	DSR-27	20	0	102	85
122 (辻教)	cc-1	0.04			有	DSR-27	20	0	103	85
123(比較好)	cc-1	0.04	DSR-30	0.04	有	DSR-27	20	0	102	85
124(本発明)	cc-1	0.04	DSR-30	0.04	無			+0.01	118	89
125(本発明)					無	DSR-27	10	+0.01	114	82
126(本発明)					橅	D\$R-27	20	0	116	78
127(本発明)	CC-1	0.04			無	DSR-27	20	+0.01	123	75
128(本発明)	cc-1	0.04	DSR-30	0.04	無	DSR-27	20	0	120	78
129(本発明)	CC-1	0.02 0.02	<u>.</u>		爑	DSR-14	20	0	121	77

第3表より明らかなように、本発明の試料12 4~129は、比較試料101及び119~12 3に比べ、赤感光性層のカブリ、MTF、RMS 特性が著しく改良されていることがわかる。

特に、本発明の試料 I 2 4 ~ 1 2 9 は、第 2 層を有する比較試料では D S R 化合物を第 1 層及び / または第 3 , 4 層に添加量を変えて添加しても、 更に第 1 層にカラードカプラーを使用しても、赤 感光性層の各々の特性変化がわずかな改良効果し か認められないのに対し、第 2 層を除くことによ り、それぞれの添加剤がより顕著な改良効果を表 わしていることがわかる。

(発明の効果)

上述の如く、本発明によれば鮮鋭性、粒状性等の優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することができる。

特 許 出 願 人 コニカ 株式会社 代理人弁理士 踇 月 亨